⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公表

## ⑩公表特許公報(A)

 $\Psi 2 - 500372$ 

母公表 平成2年(1990)2月8日

fint. Cl. 3

識別記号

庁内茲理番号 7417-4C

赛 査 讀 求 有 予備審査請求 未請求

部門(区分) 3(2)

C 07 H 19/067 A 61 K 31/70

AAB AAR

(全 27 頁)

◎発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジンならびにその使用

顧 昭63-509176 ②特

顧 昭63(1988)10月27日 6923出

外2名

⑤翻訳文提出日 平1(1989)6月28日 **❷国際出頭 PCT/US88/03823** 

@国際公開番号 WO89/03837

⑩国際公開日 平1(1989)5月5日

優先權主張

到1987年10月28日 到米国(US) 到115,929

②発明 者

アメリカ合衆国20895 メリーランド州, ケンシントン, ユニパー

ウオレン

シテイ プールバード ウエスト 3115

の出頭 人 プローニューロン, インコーポ アメリカ合衆国20852 メリーランド州, ロックビル, イースト

レーテツド

フオン ボーステル, レイド

ジエフアーソン ストリート 1530

四代 理 人 弁理士 浅 村

郵指定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特 許), GB(広域特許), 1 T(広域特許), J P, KR, L U(広域特許), N L(広域特許), N O, S E(広域特許),

SU,US

最終頁に続く

## 浄書(内容に変更なし) の 範 置

1. 式(1) (1)

(武中、 $R_{2}$  ,  $R_{3}$  かよび  $R_{3}$  は同様または異権であつ て、それぞれ水衆または、白炭素原子5~22個を有 する直鎖脂肪酸、似グリシンならびにし氮のアラニン、 *は*りン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリ ン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、シス チン、システイン、アスパラヤン酸、グルタミン酸、 アルヤニン、リクン、ヒスチタン、ガルニテン、およ びオルニチンからたる群より悪ばれるアミノ型、(c) 段 表原子3~22個を有するジカルポン酸、もしくは(d) りば取、パントナン数、アセト酢酸、カーアミノ 安息香煙、オロト壁、かよびクレアテンからたる群の 1種または2種以上から選択されるカルボン酸のアジ ル苗である。ただし、上記世換基 Ri , Ra および Rs

の少なくとも1つは水素ではなく、また上記量换基 R1. Rs および R3 のいずれかが水煮であり、残りの 世典基が直鎖脂肪酸のアシル基 である場合にはその直 鉄脂肪酸は炭素原子8~22個を有する)を有するの リジンのナシル誘導体、またはその医薬的に許容され る塩

2. 式(1)

(式中、 $R_1$  ,  $R_2$  かよび  $R_3$  は同様または異種であつ て、それぞれ水素または代財物のアシル基であり、Re は代謝物のアンル基である)を有するウリソンのアシ ル諸導体、またはその医薬的に許容される塩

代謝物は、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、 グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン 微、アミノ酸、リポ酸、ペントテン酸、コベク酸、フ マール酸、アグピン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息

香酸、 月・ヒドロキン語な、 オコト酸、 シよびタレア ナンからなる群の 1 種または 2 種以上から選ばれるカルボン酸のアンル当である研究の範囲第 2 項に配数の サリジンのアンル財革体

4. アミノ酸は、グリシンならびにも型のアラニン、パリン、ロインン、インロインン、プロリン、フェニルアラニン、チロシン、システィン、システン、メチェニン、トリプトフアン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒステジン、オルニテン、カルニテンをよびヒドロキンリジンからなる群より過ばれる特求の範囲毎5項に記載のアシル防導体

5. 請求の範囲第1項されは第2項に配数のアシル 勝導体と医薬的に許容される相体とからたる組成物

る。 クリジン10~3000gに相当する量のアシル領導体からなる請求の範囲第5項に記載の組成物の単位用量知趣

7. 請求の範囲第1項または第2項の少なくとも1程のアンル誘導体、2', 3', 5'-トリーローアセテルシテジン、2', 3', 5'-トリーロープロピオエルシチジンまたは2', 3', 5'-トリーロープテリルシテジンからなる群より遅ばれる少なくとも1程のシテジンのアンル誘導体、かよび医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

8. クリジン10~5000のおよびシテジン10~30009に担当する量のアンル砂導体からなる第

12. 代数物は、グリコール酸、ピルピン級乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントラン酸、コハク酸、フマール酸、アグピン酸、アモト酢酸、p- アミノ安息者酸、ターヒドロキン防酸、オロト酸、シェびクレアテンからなる質の1種または2種以上から選択されるカルポン酸である請求の延囲第11項に記載の方法13. 式(1)

(式中、 R1 , R2 , R3 かとび R4 は同値または典種で あつて、それぞれ水本また代謝物のアシル基である。 ただし、上記R 健集基の少なくとも 1 つは水果ではない)を有するシテジンのアシル誘導体、またはその返 薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程か らなる外因性シテジンを動物組織に送途させる方法 求の範囲第7項に記数の起成物の単位用量剤型

9. 被体、壓濁液、鏡剤、糖衣鏡、注射用溶液また は坐剤の剤型とした精水の範囲第5項または第7項に 記載の類皮物

10. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアンル誘導体の有効量を動物に投与する工程からなる外因性クリジンを動物組織に送送させる方法

11. 式(1)

(式中、 R<sub>1</sub> , R<sub>2</sub> , R<sub>3</sub> かよび R<sub>4</sub> は同種または異種であって、それぞれ水乗または代謝物のアシル番である。ただし、上記 R 置換蓋の少なくとも 1 つは水栗ではない)を有する クリジンのアシル誘導体、またはその番楽的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外医生クリジンを動物組織に送達させる方法

14. 代謝技は、グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン版、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントテン酸、コハク酸、フマール酸、アジピン酸、アセト酢酸、p・アミノ安息者酸、タ・ヒドコキン酪酸、オロト酸、かよびクレアテンからなる弾の1種または2種以上から選択されるカルポン酸である精水の軽器第13項に記載の方法

15. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアンル誘導体の有効量を動物に投与してウリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

16. 式(1)

(式中、R<sub>1</sub> , R<sub>2</sub> , R<sub>3</sub> かよび R<sub>4</sub> は同復または異復で

あつて、それぞれ水業または代謝物のアシル差である。 ただし、上配3度換差の少なくとも1つは水業ではをいうを有するクリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与してクリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させるととからなる、代謝根能を支持することによつて動物組織の生理学的または頻理学的状態を治療する方法

17. 代謝物は、酢酸、グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、ニノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントナン酸、コハク酸、ファール酸、アジピン酸、アセト酢酸、ローアミノ安息香酸、ダーヒドロギン曲酸、オロト酸、シニびクレアチンからたる群の1種または2種以上から過れるカルボン酸である糖水の範囲第16項に配載の方法

18. 式(1) .

(式中、R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> かよびR<sub>4</sub> は何难または異種であって、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし上記R 重換事の少なくとも1 つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩からなる超成物の有効量を動物に投与する、心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、脳血管障害、パーキンソン病の治療、筋根能の増進または免疫の支養方法

22. 式(1)

(式中、R1. R2。 R3 および R6 は同程をたは異種であって、それぞれ水素をたは代謝物のアンル基である。ただし、上記 R 型換器の少なくとも 1 つは水素ではない)を有するシテジンのアンル誘導体、またはその医薬的に許容される域の有効量を動物に投与してシテジンの動物超級に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによつて動物超。最の生理学的または病理学的状態を治療する方法

21. 式(1)

(式中、R1、R1、R2 かよびR1 は同様生たは異様であって、それぞれ代謝物のアシル高である。ただし、上記R位換器の少たくとも1つは水素ではない)を有するシチジンのアシル酵導体、またはその医薬的に許容される塩からなる組成物の有効量を動物に投与する心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、脳血管障害、パーキンソン病、および小児呼吸腎迫症疾罪の治薬、筋機起の増進または免疫応容の改善方法

25. 請求の範囲第21項記載のウリジンのアシル誘導体少なくとも1種と請求の範囲第22項に記載のシチジンのアシル制導体の少なくとも1種の有効量を投与する、心不全症、心筋梗塞、肝臓等、糖尿病、延血管障害、パーキンソン病の治療、筋漿能の増進、または免疫応答の改善方法

24. 2', 3', 5'-トリーローアセテルシテジン、

2、3、5・トリー 0 - プロピオニルシテジンをよび 2、3、5・トリー 0 - プテリルシテジンからなる許より選ばれる少なくとも 1 種の 誘導体、 2、3、5・トリー 0 - プロピオニルクリジンをよび 2、3、5・トリー 0 - プロピオニルクリジンをよび 2、3、5・トリー 0 - ブナリルクリジンからなる許より選ばれる少なくとも 1 種の誘導体からなるアンル誘導体を共役与する請求の範囲第23項に記載の方法

25. 各ゥリシン誘導体の用量は 1.5~4.500 号、各ッチジン誘導体の用量は 1.5~4.500 号である請求の問題第 2.4 項に記載の方法

26. 外因性 クリジンは 胃肠管 から 循環 中に 過速される 耐水の 飯田 第11 項に 記載の 方法

27. 外因性シチジンは胃肠管から循環中に送過される請求の範囲第13項に記載の方法

28. 2'. 3'. 5'-トリーローアセテルクリジン、
2'. 3'. 5'-トリーロープロピオニルクリジンもしく
は 2'. 3'. 5'-トリーロープチリルクリジン、または
その医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する
請求の範囲第26項に記載の方法

29. 2.3',5'-トリーローアセチルシテジン、2',5',5'-トリーロープロピオニルシテジンもしくは2',3',5'-トリーロープテリルシテジン、またはその歪実的に許容される塩の有効量を動物に交与する請求の範囲第27項に配載の方法

36. シチジンのアシル関導体は グ, 3', 5'-トリーローアセチルシチジン、 グ, 3', 5'-トリーロープロピオニルシテジンまたは グ, 3', 5'-トリーロープチリルシチジンである請求の範囲第 3 1 項に記載の組成物

37. ウリジンのアシル誘導体は、 2'. 3'. 5'-トリーローアセチルウリジン、 2'. 3'. 5'-トリーロープロピオニルウリジンまたは 2'. 3'. 5'-トリーロープチリルウリジンである情求の範囲第32項に記載の組成物

38. シチジンのアシル誘導体は、 2. 3. 5-トリーローアセチルシチジン、 2. 3. 5-トリーロープロピオニルシチジンまたは 2. 3. 5-トリーロープチリルシチジンである請求の範囲第33項に記載の超成物

39. クリシンのアンル跨導体は 2°, 3°, 5°-トリーローアセチルクリシン、 2°, 3°, 5°-トリーロープロピオニルクリシンをよび 2°, 3°, 5°-トリーロープチリルクリシンからなる群より選択され、 シテシンのアンル 誘導体は 2°, 3°, 5°-トリーロープロピオニルンテジンをよび 2°, 3°, 5°-トリーロープテリルシテシンからなる群より選ばれる請求の範囲第34項に記載の超成物

30. 請求の範囲第11項に記数のクリジンのアンル
競球体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる
外面性クリジンを動物組織に送遠させるための組成物
31. 請求の範囲第13項に記数のシチジンのアンル
誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる
外因性シチジンを動物組織に送遠させるための組成物
32. 請求の範囲第16項に定数のクリジンのアンル
誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の
生態学的または病理学的状態の治療用組成物

33. 請求の範囲無1 8 項に記載のシチジンのアシル 誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからえる、 動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の 生理学的または病理学的状態の治療用組成物

34.請求の超世第16項に配数のアシル誘導体少なくとも1種と情求の起世第18項に記載のアシル誘導体少なくとも:種の有効量、および受薬的に許容される担体からなる、動物組織の代謝最能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

35. ウリジンのアシル誘導体は、2、3、5-トリーローアセチルクリジン、2、3、5-トリーロープロピオニルクリジンまたは2、3、5-トリーロープチリルクリジンである情求の転出第30項に記載の組成物

## 浄書(内容に安更なし) 明 細 書

## 発明の名称

アシル化ウリジンかよびシチジンならびにその使用

本発明は、1987年(3月28日の出願に係わる 係属中の米国特許出願第(15.929号の一部継続出 駆であり、その第余を参考として本明細書に導入する。

## 発明の分野

本発明は一般的に、シチジンかよびクリジンのアンル関連体、かよびそれらの誘導体の、外医性リポスクレオシドを動物組織に送遠させるための使用に関する。さらに弾しくは、本発明は、シチジンかよびクリグンのアンル関連体、たらびにこれらのリポスクンオシドを動物組織に送遠させ細胞代謝を支持するための上記新規誘導体の使用に関する。さらに特定すれば、本発明は、肝疾患をたは肝傷害、経血・関連を含む、心臓等、かよび他の臨床状態の処置を含むを復の生理学的かよび病理学的は悪の危程を大は予防のための新規アンル誘導体の使用に関する。

#### 発明の背景

外因性リポヌクレオンドの供給が有用な治療的応用になる動物組織の生理学的かよび気理的状態は多い。 多くの生理学的かよび表理学的状態にかいて、動物への RNA 、ヌクレオテドまたは各ヌクレオンドもしくは その適合物の投与は、習された細胞の自然の修復通程 を改善するととが知られている。

生物体の細胞レベルにかいて、外傷に対する各異的な代謝に容があり、それらには各種の組織、組織の修復、存生または変化した機能的要求に対する適応が関与する。組織の第字かよび修復の大部分の過程は、タルコース代謝のヘキソース・リン酸経路の活性の増大を伴つている。

ヘキソース・リン酸醛路はペントース額たとえばリ ポースの生成経路であつて、 これらはヌクレオチドシ

## (1) 心傷

低血流虚血に付した単粒ラット心臓において、カリジンによる再産流は、心筋 ATP レベル、総アデニンスクレオチド含量、カリジンスクレオチドレベル、およびグリコーゲン含量の回復を誘発した。虚血は、クレアチニンリン酸、ATP ・カリジンスクレオチドおよびグリコーゲンの分解を生じることが報告された(Aussedat, J.: Cardiovasc. Res., 17:145~151,1985)

関連した研究では、単称ラット心臓をウリジンで遺
能すると、心筋ウラシルヌクレオテド含量が優定依存
性化上昇した。低血液虚血酸に、クリジンの導入の速
度は2倍に上昇した(Aussedat, J. 5: Mol. Physiol.,
6:247~256,1984)

別の研究では、心クリコーデン時度を結構させ、心筋 UTP かよび UDP - グルコースレベルを低下させるインプロテレノールをラフトに投与した。心筋 JTP レベルは自然に固復したにもかかわらず、 UDP - グルコースの優度はクリジンさたはリポースを投与したい限り低下したままであつた。リポースまたはクリジンを長時間静脈内に注入すると心筋クリコーデンの固復を生じた。したがつて、心臓には、ピリミジン合成のサルベージまたは新たな結路により別智に供給されるブールをもつウリジンスクレオテドの区画形成性があるものと考えられる(Aussedat, J. 6: J. Physiol.,

よび複数合成に必要である。リポースの利用性は、大部分の生理学的または複理学的状態にあつて、スクレオチドの選連機関である。核酸シよびスクレオチドの選連補因子こたとえばンチジンジホスホコリン (CDPG)の合成のためのスクレオチドの急速を含え、組織を得なる。などは、単純な栄養器から新ただ合成されるとしても、では、サールをいために、多くの組織はとくに組織修復さたは一般に対している。

干め生成したりポスクレオシドを超級に直接提供することにより扱られたヘキソース・リン 監話 めの能力 を受 知路を設けることは可能である。 組織でリポヌクレオシドは、ヌクレオチドラ 成の「サルページ」 経路を介してヌクレオチドブール中に導入される。 ピリミンリポスクレオシドは、ヌクレオチド合成の 支持には無関係な 機構を介して治療的効力を発揮することも可能である。

ピリミジンヌクレオシド、とくにクリジンシェびシケジン役与の、実験動物における各種生理学的および 病理学的状態、単型起腺、およびある程度、ヒトに対 する効果は、広範囲に研究されてまた。これらを以下 にまとめる。

## 78:331~336,1992)

単着イス心障の急性左窓不全に対するスクレオチドの効果は Buckley、N.M. らによつて研究された (Circ. Res., 7:847~867,1959)。左窓不会は単種イヌ心障にかいて大動駅圧を上昇させることによって誘発した。このモデルでは、クアノシン、イノシン、ウリジンかよびテミジンが陽性変力列であり、一方、シチジンかよびアデノシンは陰性変力列であることが明らかにされた。

カリジン・リン型ナトリウム(UMP)およびオロト酸カリウムは、その酸のアドレナリン誘発心筋疲死に対する動物の抵抗性を増大することが見出された。これらの化合物は、ECOの解釈、生化学的所見かよび心臓量量比によつて評価した心筋接起の改善し、死亡率を低下させた。UMPの静脉内炎与はオロト酸カリウムよりも着明太平防効果を発揮した(Ruznetsova, L.V.6: Parmakol.-Toksikol., 2:170~173, 1981)。

単指ゥサヤ心部にかける低限家の影響に関する研究では、心筋能率が低下し、一方、グルコースの取り込みとともに無理、グリコーデン分類、かよびアデノシンヌクレオテドの分解の増大が報告されている。ゥリツンの投与は、心筋認率、グルコースの取り込みと解けを上昇させ、また低度素心限からのグリコーデンかよびアデノシンヌクレオテドの演失を波察した。ゥリ

ソンはまた、グルコースの取り込み、 祭標、 ATP とダリコーゲンのレベルかよび心筋能率を、プロプラノロール処量心理で上昇させた( Kypson, J. 6: J. Mol. Cell. Cardiol., 10: 545~565, 1978)。

単龍ラット心深における外因性シテジンからのピリミジンヌクレオチドの合成の研究では、シチジンの30分間供給で心筋シトンンヌクレオチドレベルは有意に上昇した。大部分のシチジンはシトシンヌクレオオドの部分として回収された。取り込まれたシチジンのカリジンスが心筋シトシンヌクレオチド代的に重要な役割を果たすことを示唆している( Lortet, S. 6: Basic Res. Cardiol...81:303~310.1984)。

他の研究では、下行大動脈の反復、短時間静能によって心筋疲労が生じた。このようを結為を多国行つたのもにクリジンとイノシンの混合物を静脉内に投与すると、心筋にかける疲労の発現は一過性に停止した。 会は公長されていないがクリジンの前処置により、大動脈映像2時間後に認められる大動脈結束に厳しての最高血圧の低下は防止された(Meerson, P.C.: Tr. Veeroas. S'ezda Ter., Myasaixov, A.L. 倡,Meditaina 社刊,Moscow, PP 2 7 ~ 3 2 , 1 9 6 6 )。

他の研究では、心筋梗塞後の心臓の非虚血部分にお

はグルコースの取り込みとグリコーデンの合成を増大させることも見出された(Kypson, J. ら: Biochem. Pharmacol., 26:1585~1591,1977)。 ウリジンとイノシンは早期ラント模隔額筋肉にかいてグルコースの取り込みを刺散することが明らかにされた。しかしたがら、ウリジンのみがグリコーデン合成を増大させた。両ヌクレオシドが脂肪組織での脂肪分解を阻害した(Kypson, J. ら: J. Pharm. Exp. Ther., 199:565~574,1976)。

## (3) 肝師

ッチジンコよびウリジンの投与が、四塩化炭素急性中毒のラット肝臓の再生の増進に有効であることも報告されている(Bushma, M.I. 6: Bull. Exp. Biol. Med., 88: 1480~1483,1980)。

ヌクレオナドかよび RNA の治療的投与に関しては多くの報告がある。 RNA さたはヌクレオチドの有益な効果は多分、個々のヌクレオシドへのホスファターゼによる分類に起因するものと思われる。 たとえば、 ラット肝硬からの細胞質内 RNA を、 CC2。 による慢性中毒時のマウスに注射すると動物の死亡率を低下させた。 さらに、 緩死暴の数が低下し、肝の小薬問結合破壊線が増加した。 肝結路の分裂活性の上昇も認められた ( Chernukh, A.M. ら: Bull. Exp. Biol. Med., 70: 1112~1114.1970)。

RNA 、協合ヌクレオテドまたはヒドロコーチァンモ

ける収録性と伸張性の選客のコントロールのために、 グルコースかよびクリジンの使用が検討された。収録 性と伸張性の欠陥は特殊的な交易神感活動によると報 告されている。 in vitro にかけるグルコースまたは クリジンの確加は、迷離動脈組織の収録性と伸張性を 回復させた(Meerson, F.2. 6: Kardiologiya, <u>25</u>: 91~93、1985)。

単粧心隙または in site 縦器プレパシーションで 認められた上述の結果にもかかわらず、無名動物(す なわち、生存した自由に活動している動物)にクリジ ンを役与しても効力は認められなかつた。また一方、 Bliseav, V.V. 6 ( Khim-Farm. Zh., 19: 694 ~ 696.1985; CA. 103:82603×) は、 カリグン - 5' - - リン酸がアドレナリン酵発心筋ジス トロフィーラットに保護効果を示すが、カリジンは比 数的に無効であることを明らかにした。さらにWilliаль, J.F. 5 ( Aust. N.Z. J. Med., 6: Supp. 2 , 60~71.1976)は心線矩大を発症したラット て、カリジン処置したラットと対照の関には差がなか つたことを報告している。すなわち、クリジンの連続 注入を受けたラット ( Aussedat ら:前出 )を除いて、 カリソン投与の心臓に関連した胡状に対する有利な影 巻は思められていない。

#### (2) 155 内

単難骨格筋をよび心筋にないて、カリジンへの聴酵

れぞれの単独主たは様々を組合せての投与では、ラット肝のチロンシーローケトグルタレート活性の上昇がふられた。 RNA 主たはメクレオテドの投与では、ヒドロコーチザン単独投与後に得られたよりも酵母活性が高いレベルに上昇した。この著者は、 RNA 主たはメクレオテドは 2 つの撥構、 すなわら削骨ステロイドの放出の刺激による第一の非等局的ストレス効果、 主たは第二に RNA 合成の制限基質の供給を介して作用するものと推議している( Diamondstone, T.I. 5: Biochim. Biophys. Acta、57:583~587,1962)。
肝硬変のヒト患者での研究では、シチジンかよびりリジンの投与は肝硬変患者のインシュリン感受性を改善するが、肝疾患をもたない患者のインシュリン感受性を改善するが、肝疾患をもたない患者のインシュリン感受性には影響しなかつた( Ehrlich, H. 5: Metabolism, 11:46~45,1962)。

肝の锻機的外傷後の修復の研究では、実験的化誘発した外傷の境界で、細胞の RNA 含量の急速かつ持续的な上昇が認められた。外傷領域での DNA 強度は傷害後3日目に上昇を開始し、この上昇は11日目までほいた。とれに対し、環尿病ラットの肝での RNA やよび DNA 含量は低かつた。外傷部位周辺の組織中の RNA やよび CNA の上昇は、非糖尿病ラットの肝臓に比べて遅く、等しく低かつた。糖尿病肝臓での斜傷治療の劣化を生じる RNA 合成の不全は、糖尿病に認められるグルコース代動のヘキソース・リン酸症路の活性低下によ

るものであつた( Shab, R.V. 6 J. Anim. Morphol. Physiol., <u>2 1</u>: 132~139,1974)。

他の研究では、ある種の状態での肝グリコーゲン合成には、UDPOの利用性が普通因子であることが見出された。肾要肝細胞をウリジンとインキュペートすると、グルコースのグリコーゲンへの導入が増大し、独立 クリジンスクレオチドブールが拡大した。1時間のインキュペーションの間にUTP および UDPO のレベルは 子明に低下した(Songu, B. ら:Metabolism, 30:119~122,1981)。アルコール性肝炎の可以では、ウリジン・ジホスホグルコースを筋肉内さたは静脈内に投与すると、生化学的具が見出された。すたわち、ピリミジンスクレオシドはある形成類の所表類の治療に有効であった。

#### (4) 糖尿病

ェクレオンドは糖尿病の治療にも有用である。実験 的糖尿病では、多くの組織で RNA の合成が低下する。 りが核酸ナトリウムの極口投与性、糖尿病ラットの組 酸にかいて RNA 生合成速度を増大させることが明らか にされた(Germanyuk, Y.L. ら: Parmakol. Toksikol., 5~52.1979)。この効果は多分、投与された RNA が加水分解され、個々のリポスクレオチドかよび ノまたはリポスクレオンドを安えた結果と思われる。

維持されないことを開示している。 量流回路に動物の 肝臓を包含させるかまたは遺流液にシチジンもしたは ウリジンを成却した場合には、 脳の 頭配状態は少なく とも 4 ~ 5 時間、 良好に維持された。 シチジンかよび クリジンは脳の炭水化物かよびリン脂質代糖を正常化 する傾向を示した。 著者らは、 シチジンと クリジンの 一足した供給に 飲存し、 これらが多分肝源によって正 常に供給される ことを示唆している。

Sepe (Minerva Medica、61:5934,1970) は、大部分、脳血管障等を有する神経疾患患者に毎日、シナジンなよびクリジンを筋肉注射した場合の効果を開示している。とくに、運動機能の回復、なよび関節外傷後の回復の改善に有益な結果が得られた。窒ましくない副作用は認められなかつた。

Jam 5 ( Minerva Medica, 6 0: 2092, 1969) は各種の神経疾患を有する患者に、毎日シチジンをよびゥリジンを筋肉内注射した研究を報告している。とくに、運動機能と知的能率が関係する耐血管障害に有益を効果が認められた。盆ましくない動作用にみられなかつた。

Monticone らく Minerva Mgdica, 57:4348,1966)は、各種の設定を有する思者に、毎日ソナジンシェびクリジンを筋肉内注射した研究を報告している。大部分の思考、とくに製血管障害または多発性硬化症の思考に有益な効果が認められた。望ましくた

#### (5) リン脂質の生合取

シナジンヌクレオナドはリン脂質の生合成に調達づけられてきた。たとえば Frovarelli, O. ら (Neuro Chem. Res., 9: 73~79, 1984)は、ラット 脳へのシナジンの脳盗内投与はすべてのヌクレオチド、CDP-コリン、CDP-エタノールアミンかよび CMP の 決度に見るべき上昇をもたらすことを明らかにしている。著名らは、神経組織における連載シナジンヌクレオナドの任温度がリン脂質生合成の速度を限定するように思われると述べている。

## (6) **%**

シテジンおよびクリジンの投与が動物の各種神経学的状態の治療に有効なことも報告されている。たとたば、Dwivedi ら(Toxicol. Appl. Pharmacol., 31:452,1978)は、マクスに固整内注射によつて投与されたタリジンが抗けいれん剤として存効で、実験的に誘発されるけいれんに対して強力な保護効果を示すことを報告している。

Gaiger 6 ( J. Neurochem., <u>1</u>: 93,1956) は、生理会域水中に懸濁した洗浄ウン赤血球で量流した循環・描出ネコ証の接起状態は約1時間しか正常に

い創作用はみられたかつた。

思者にシチジン均等物を導入するために実際にこれまで用いられてきた一方生は、シチジン・ジホスホコリン(CDP - コリン)の受与である。シチジン・ジホスホコリンはホスファチジルコリン(レシチン)生合成の中間体で、ヨーロッパかよび日本では(Somazica、Nicholin かよび Citicholine といつた名称で)、各種疾患に治療的に使用されている。中枢神経系の病態で治療効果が示されてきたものには、科学院、顕都外傷、証虚血、慢性腫血管量等かよびパーキンソン病がある。この化合物の薬準作用の基底にある機構には、リン脂質合成の維持、脳の生化学的「エネルギー充電」の回復、または神経伝達物質(とくにドーペミン)後世に対する効果の可能が考えられている。

CDP - つりンの動物またはヒトへの投与後の運命の鉄験では、この化合物はきわめて急速に分解し、シテジン、コリンシよびリン酸を生成することが示されている。種口投与では完全をCDP - コリンは情環に入らないが、血漿シチジンシよびコリンスの分解は約50分別内に起こる。したがつて、外因性CDP - コリンの治療効果をこの化合物が直接、細胞内代謝に入ることに帰することは因識である。

CDP - コリンで得られるのと類似の脳視態への治療 効果が、ヒトシェび実験動物へのシチグンシェびカリ ッン性与後にも得られている。したがつて、CDP - コリン性シチジンの単なる、不完全な、高価な「ブロドラッグ」として動くにすぎないように思われる。その使用は、シチジン自体の投与に比べて、優的な部としていると思われる。コリン単独の投与では、シチジン治をはCDP - コリン単なの投与後に得られるはないではない。したがつて、CDP - コリンまたはシチジン自体の投与に比べてより安倍にシよび/またはより効果的に脳へシチジンを送達させる方法を開発することが有利と考えられる。

サリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルクロンをおびたのと、このようたリン酸化化合物をちびにCDP・コリンは一般に超限内に入る前に脱リン酸化されねばたちないから、ウリジンまたはウリジン朗導体の没与は、有効性と越済性の意味で、リン酸化ピリミジン舒導体の使用に対して発質的な改善が求められればならない。

#### (7) 免疫系

ッチジンシ上びウリジンは免疫系の機能にも重要な影響を与える。 Rochergina 6 ( Immunologiya <u>0</u> (5): 34~37,1986)は、シチジン・5'--リン酸 tたはウリジン・5'---リン酸を抗原(ヒンジ赤血球)と同時にマウスに投与すると、以後のその抗原による

350の/kgのクリジンをマウスに隠口投与したが、
ウリジンの血漿器型は変動したかつたと報告している。
とれに対し、クリジンの異化物、ウラシルの白頭レベルは50マイクロのピークに達し、以染低下して4時間後に正常に復した。血漿カリジンレベルの上昇は高用音(3500の/kg)のウリジンの経口投与後にの ス観雲された。しかしながら、この用書は、ヒト収入では1回約200分に相当し、著しく高すぎる。

経口または非経口投与後のシチッシまたはクリッシの生物学的利用性を改善するための新しい戦略は、 これらのメクレオシドの実動力学的または他の芸術的性質(たとえば生体質の透過性)を改善する特殊を置換器を含有するシチッショとはクリッシの誘導体を投与することである。 適当に選択された量換器は〔その中でアシル量換器が最善である)、 投与後に酵素的または 化学的に変換され、 シチッショとは クリッンに 戻る。

ある種のアッル化ウリジンシよびシテジン誘導体はそれ目体公知である。 Eonjo ら(英国特許第 1,297,398 号)は、  $N^4$  ,  $O^{2'}$  ,  $O^{3'}$  ,  $O^{3'}$  - テトラアシルシチジンシよびその製造方法を記載している。アシル管換等は  $3 \sim 1$  8 個の数量原子を有する脂肪限から誘導される管施基である。

Beranek 6 ( Collection Czechslovak Chen. Commun., 42:366~369,1977)は、シチジンから酢酸中でのアセチルタロリドとの反応によるご。

ナモレンツに対する体液性免疫が着しく増強されるとと(抗原のみで処盤した動物の応答に比べて)を開示している。この現象の基底にはエーヘルが一リンパスの正答の増強が報告されている。すなわち、シチツンまたはカリジンは、フクテンの効果の改善、免疫の基準における免疫系の応答の改善、または実験動物における免疫応答の体節のためのアジュパントとして有用である。Van Buren う(Trans plantation 40:694~697・1985)は、正常なアリンパ深機能には食餌からのメクレオテドが必須であることを報告している。しかしながら、正常を超える量の食餌やまたは非昼日的に投与されるスクレオチドまたはスクレオシドの影響については評価していたい。

in vive では、外因性のクリグン自体は、大部分異化され、取り込まれ、メクレオテドの合成に利用される部分は少ない。Oasser, ず. ら(Science, 213:777~778・1931)は、新出、展流ラット杆は、福畑されたクリジンを1回の通過で90を以上分解してしまりととを開示している。肝臓によつて門駅に放出されるクリジンの多くは肝メクシオチドの分解によつて新たに合成されたもので、動駅から入つでもたクリジンは少ない。これは没与されたクリジンの末梢組織での利用性は低いことを観明するものである。

たとえば、 Xlubes, P. 5 ( Cancer Chemother.. Pharmacol.. <u>17</u>: 236-250.1986) は

3′,5′-トリ-0-アセチルシチダン塩酸塩の製造を 報告している。

Sasaki 6 ( Chem. Pharm. Bull, <u>15</u>: 1967) は、シチジンの無水酢酸でのアセチル化による N\*-アセチルシチジン、 5'-0-アセチルシチジンおよび N\*. 5'-0-ジアセチルシチジンかよび他の化合物の 生双を報告している。

米国特許第4.0 2 2.9 6 5 号( Deutach ) には、ウリジンを含めた一部のメクレオンドの物部分にかける金ヒドロキシル器を、過剰の無水酢酸の磁気を含めた過程によつてアシル化する方法が記載されている。

Samoileva ら (Bull. Acad. Sci. USSR Div. Chen. Sci. 30: 1306~1310,1981)は不啓性宣合Nーヒドロキシスクシンイミドを用いるシナジンをたはシチジンーリン酸のアミノアシルをたはペプチジル誘導体の合成方法を開示している。N<sup>4</sup>- Boc - アラニルシチジンが製造された。シチジンのアミノアンル誘導体はメクレアーゼの摂制を研究するためのプロープとして合成された。

日本特許出版公告第51 019779号かよび 81055196号(Asahi Chemical Ind KK)には、 シナジンを5~46個の異常子を含有する脂肪酸か ら誘導される酸無水物と反応させるN4・アシルーシチ ジンの製造方法が記載されている。この生成物は、領 油性の無外糖及収剤と述べられ、また抗癌剤の製造の 出発化合物としても有用であるという。

Watarabe ら (Angew. Chen., 78:589, 1985) は、容法としてメタノール、アンル化剤として製無水 物を用いるシテジンの  $N^4- T : J$  茜の選択的 T ジル 化方法を記載している。 報道された化合物は、  $N^4-$ アセチル、 $N^4-$  ペンプイルかよび  $N^4-$  プチリルーシ テジンである。

Rees ら(Tetrahedron Letters, 29:2459~2465、1965)により、リポヌクレオンドのリポース要基上の2位の選択的アンル化方法が顕示されている。2-0-アセナルクリグン、2-0-ペンジルクリジンかよび2、5'-ジーC-アセナルクリジンを含めたクリジン酸媒体ならびに他の誘導体が製造された。これらの化合物はオリゴーリポヌクンオンド合成の中側体として製造された。

#### 発明の目的

りリンンとびンチソンのある種のアンル誘導体は 公知であり、一方、上に要約した研究は、シリソン学・ よびッチソンの存在が機々の生理学的かとよびの発和に重要であるとと、またウリソンかとがが チソンの動物組織への逆避を増大させると、対象になったの アソンの動物組織への逆避を増大させる。 アソンの動物組織への逆避を増大させる。 では、またかりのではないたのがであると、 では、これでは、 のメクレオンドの重要な供給原を与えると考えられる。 ことを示しているが、動物の組織に、高度な言葉のでよびシチンを導入する方法の提供にはこれまで成功した例が

(式中、 R1 , R2 , R5 および R4 は同種または風種であつてそれぞれ水毒または代謝物のアシル面である。ただし、上記 R 量換器の少なくとも 1 つは水器ではない)を有する化合物からなる。

一意様にかいては、クリジンのアシル関導体は、式 (I)

( 式中、 R1 ・ R2 および R5 は同程さたは爲程であり、 それぞれ水実さたは (a) 炭素原子 5 ~ 2 2 包を有する 直領脂肪限、 (b) グリシンならびにし型のアラニン、 パリン、ロイシン、インロイシン、チロシン、プロリ ン、ヒドロキシブロリン、セリン、スンオニン、シス v.

したがつて本発明の第一の目的は、 医薬的に有効な 含の クリジンかよび/もしくはシチジンまたはそれら の各関導体を動物組織に送遠させるために効果的に 使 用できる医薬的に許容される化合物を確認することで ある。

本発明のすらに他の目的は、経口的または非盛口的に効果的な投与が可能で、単性は低い一群のクリクン マンテンン誘導体を提供することである。

本祭明のさらに他の関連する目的は、 クリジンシェ びッチジンの一部の時事体であつて、 能物、 好ま しく はヒトに投与した場合に、 それらのスクンメッドの胃 勝官、 血液脳関門をよび他の生体膜の透過性を増大さ せることによつてシチジンシよびクリジンの生物学的 利用性を実質的に改善し、 これらのスクンメッドの動 物組織への高レベルの持続的送達を可能にする酵準体 を結供することにある。

本発明のさらに他の、さらに特定的な目的は、心臓、筋肉、血漿、肝臓、骨、糖尿病性シェび神経学的状態を含む様々な難客の治療のための一群のシテジンシェ びラリジン飼導体を提供することにある。

本発明のとれらの目的および他の目的は、クリジン およびッチジンの新規をアシル誘導体の役与によって 建成される。

広義には、ウリジンのアシル辞導体は、式(I)

テン、システイン、アスパラヤン酸、グルタミン酸、 アルヤニン、リジン、ヒスチジン、カルニチンをよび オルニテンからなる弾より退ばれるアミノ酸、 (c) 炭 素原子3~22個を有するジカルポン数、もしくは(i) グリコール取、ピルピン取、乳殻、エノールピルピン 取、りが酸、パントナン酸、アセト酢酸、カーブミノ 安息者政、オーヒドロキシ路取、オロト設かるびクレ アチンからなる鮮の1種もしくは2種以上から選ばれ るカルポン酸のアシル基である。ただし、上記 R1 . Rz および Rs の少なくとも1つは水果ではなく、また 上記儀挟器 R1 、R2 かよび R5 のどれかが水果であり 他の屋換基が直鎖脂肪酸である場合にはその直鎖脂肪 酸は8~22個の炭素原子を有する)を有する酵媒体、 またはその医薬的に許容される場である。とくに好ま しいジカルポン酸にはコハタ間、フマール酸か上びて ジピン酸が包含される。他の無様にかいては、本発明 の目的は、上記式(I)にかいて BL が水果ではない化 合物であるウリジンのアシル誘導体によつても達成さ ns.

本発明の目的はまた、式(目)

(女中、R1、R1、R1、R3 かよび R4 は同種または長種であって、それぞれ水素または代物物のアンル裏である。ただし、上記 R 世換器の少なくとも 1 つは水乗ではない)を有する化合物からなるシテクンのアンル誘導体の投与によって達成される。

ッチジン誘導体は式(II) にかいて、R 置換番が同種 または異種であつてそれぞれ水果またはグリコール酸、 ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、 炭素原子2~22個を有する脂肪酸、ジカルがン酸、 リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息 含酸、メーヒドコキン酸酸、オロト酸酸 かよびクレアチンからなる郷の1種または2種以上から選択されるカ ルポン酸から防導されるアンル番である誘導体、また はその低減的に許容される塩であることが好ましい。 好ましいジカルポン酸にはコハタ酸、フマール酸かよ びアジピン酸が包含される。

本発明はまた、上述の新規なアシル化りポミクレオ シドの 1 種または 2 種以上を展案的に許容される组体

さらに、動物組織の生理学的または病理学的状態は、 上述のアシル解導体の有効量を動物に投与することに よりその経験へのクリジンまたはシチジンの生物学的 利用性を上昇させ、その代謝機能を支持することによ つて有利に物祭できることが明らかにされた。

本発明は、これらのアシル誘導体の、心臓電不金をよび心筋梗塞の治療、肝疾患または勇害の治療、新能器、防疾患、健尿病、中枢神経系疾患たとえば極血管健康、パーキンソン病かよび老人痴呆の治療を含めた生理学的かよび病理学的た各種状態の処理に対する使用を超到する。本発明の化合物は、シチジンをよび、リソンの胃腸管かよび他の生体與の透過性を増強し、その早期分解を防止することにより、上述のスクンオンドの生物学的利用性を改善する。

本発明のアンル誘導体の有利を使用は、とれらのア シル誘導体1種または2種以上の有効量と医薬的に許 容される損体からなる上述の観点物を投与することに よつて行われる。

シャソンシェびゥリジンのアンル 誘導体の投与は、 非誘導化合物の投与に比し、ある種の利点を提供する。 アンル 産換器は、 ヌクレオンドの 製冶性を増大させる ように選択することが可能で、 その胃腸 管からの血流 中への輸送を改善する。 このアンル 化誘導体は 径口的 に投与して有効である。 これらのアンル 誘導体は、 脇、 肝腫、 也の報益シェび血液中のヌクレオンドデアミナ とからたる医薬組成物も包含する。これらの組成物は、 観測、精衣鏡、注射用溶液または色の剤型とすること ができる。

本発明の顕規を確認組成物中には、クリジンのある。 種の公然アンル誘導体と医薬的に許容される担体とからなる組成物も包含される。この種の組成物は、式(!) されば(i)にかいて量換器R1、R2、R3をよびR4、が 先に定義したとかりであるカリジンのアンル誘導体、 まればその医薬的に許容される塩を包含する。 クリジンの好きしいアンル誘導体には、 ご、3、5、5、トリー ローアモチルクリジン、2、3、5、5、トリーロープロ ピオニルクリジンまたは ご、3、5、トリーロープテ リルクリジンが包含される。

本発明はまた、ある他のシチジンのアシル関連体と 医裏的に許容される担体とを一緒に合有する医薬組成 物を包含する。このようなアシル関連体は、式(II)に かいて R<sub>1</sub> 、 R<sub>2</sub> 、 R<sub>3</sub> かよび R<sub>4</sub> が上近の定義のとかり である関連体またはその医薬的に許容される塩を包含 する。シチジンの好ましいアンル関連体には、 2′. 3′. 5′- トリーローアセチルシチジン、 2′. 5′. 5′- トリ - ロープロピオニルシチジンが包含される。

外因性グリソンまたはシチジンの動物組織への送達は、上述のアシル誘導体の1種または2種以上の有効量を動物に投与することによって有利に進成された。

ーゼおよびヌクレオシドホスホリラーゼによる異化に 抵抗性を示す。したがつて、本発明のアシル化誘導体 の最口的または郵低口的投与は、これらのリポヌクレ オシドの動物組織への高レベルでの持続的送遅を可能 にする。

## 図面の説明

第1図: この図は、非協等(食塩水のみ投与)ラット、実験心筋傷容、非処量(食塩水のみ投与)ラット およびトリアセチルラリジン(TAU)とトリアセチル シチジン(TAC)を実験的心筋傷容後に投与されたラットの蓄造心原作業拍出書を示す。

第2回:この図は、対照ラット、非処置ラットもよび実験的心筋傷害後に TAU および TAC を投与されたラットの基礎左電収線期圧を示す。

第3回:この図は、対照ラット、非処置ラットかよび実験的心筋傷害後にTAUかよびTACを投与されたラットの基礎を全最大収飾率を示す。

第4回:この図は、対照ラット、非処量ラットかよび実験的心筋傷害後にTAT かよび TAC を投与されたラットの基礎左定最大拡張率を示す。

第5回: との図は、対照ラット、非処理ラットかと び実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC を投与されたラー ットの基理心的数を示す。

第6回:との回は、対限ラット、非処型ラットおよび実験的心筋傷害後にTAU および TAC ならびにノルニ

ピネフリンを役与されたラットの最大心際作業拍出書 を示す。

第7回:この回は、対照ラット、非処量ラットかよび実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC ならびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左窩収縮期圧を示す。

第8回:この図は、対照ラット、非処置ラットかよび実験的心筋場等後にTAUかよびTACをらびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左宝収縮率(最大)を示す。

度9回: この図は、対照ラット、非処置ラットシよび実験的心筋傷害技に TAU および TAC たらびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左島拡張率(最大)を示す。

第10回: との図は、対照ラット、 非処置ラットを よび実験的心筋傷害後に TAU および TAC えらびにノル ェピネフリンを没与されたラットの心拍数(最大)を 示す。

第11回:との回は、肝傷容ラットをTAU かよびTAC または水(対照)で投与した場合の血漿 BSP クリアランスを示す。

## 好せしい意様の説明

#### 用語の定義

「代書物」の語は、代館反応によつて生成するかま たはそれに関与する化合物を意映する。本出版との関

アシル 世換基がエステル給合でおよびごとたはシテンとはなりリジンのではりミジン環の一般も合でもしたシテジンを定換を対する。このため、アミンにはなりリジンの、脂肪酸で、アミン酸、カリカールので、カリコール酸、エス酸、カリカールで、カリコール酸、カリールが、カリカールが、カリカーを受け、カリカーを受け、カリカーを受け、カリカーを受け、大力を受ける場合を受け、大力を使うないる。 は、大力を受け、大力を使うないる。 は、大力を使い、

「脂肪酸」は炭素原子2~22個を有する脂肪袋カルボン酸である。このような脂肪酸は飽和、 医分飽和または多不飽和脂肪酸であつてもよい。

「アミノ酸」には、グリシン、 たらびにし型のアラニン、 ペリン、ロイシン、イソロイシン、フェニルアラニン、チロシン、ブロリン、 ヒドロキシブロリン、セリン、 スレオニン、 クステイン、 シスチン、 メチオニン、トリプトファン、アスパラヤン酸、 グルタミン 酸、アルヤニン、リジン、ヒステジン、 オルニテン、マミびヒドロャンリジンが包含されるがこれらに限定されるものではない。 本発明はこれによつて限定され

「医薬的に許容される塩」の語は、本発明のメクレメッド誘導体の医薬的に許容される取の付加塩を煮洗する。許容される酸には、気酸、塩酸またはリン酸が含含されるが、これらに限定されるものではない。

「共投与」の語は、アシルヌクレオチド誘導体の少なくとも2種類が、それぞれの展題活性発現期が重視 するような時間内に投与されることを意味する。

「アシル誘導体」は、シチジンまたはウリジンのリポース残器の1個もしくは2個以上の遊館にドロキル 器にカルボン酸から誘導される実質的に非常性の有機

るものではなく、本発明の他の天然のアミノ限を包含 することを裏面するものでも.る。.

クリソンかよびシチソンの現油性アンル誘導体は、 メクレオンドの動物胃熱管の透過性を増強させるのに 有用である。との場合の動物としてはヒトが乗る 意要 である。しかしながら、本発明はヒトに限定されるも のではなく、本発明のアシル誘導体による処理で利益 ある効果が得られるすべての動物を包含することを意 図している。

本発明は作用機構によつて拘束されるものではない が、本発明の化合物は、シチジンおよびウリジンの生 物学的利用性を増大させることにより、組織の再生、 修復、機能性、傷害に対する抵抗性かよび生理学的要 求に対する速応性が改善され、存益な効果を発揮する ものと考えられる。本発明の化合物には同時に、メク レオシド同化体たとえばヌクレオチドまたはヌクレオ チド誘導補因子の生物学的利用性を増大させる動きも 考えられる。ヌクンオンド自体の投与もその生物学的 利用性を上昇させるが、急速な異化により、ヌクシオ ナドレベルの存息を上昇は生じ得ない。ナなわち、必 ずしも血漿レベルの増大を進成する必要はない。 何故 たち、ヌクレオシドレベルは低くても細胞によつて急 選に取り込まれ、一方高レベルでは飽和して、 通剰分 は分解されてしまう。 本発男は低レベルのメクンオシ ドを持続的に供給することにより有効であるものと考

とられる.

in vivo にかけるアンル環境器の除去速度は、血漿 かよび風酸の以アンル化酵素(最初はエステラーゼ生 たはアミダーゼ)の特異性の函数である。シチジンを たはウリジンのピリミジン環のアミノ薬にアミド結合 によつて結合したアンル値換率はリポースのヒドロキ シル薬にエステル結合で結合したアンル番よりも徐々 に切断される。

個性かよび卵種性の両アシル毒を含有するアシルヌ クレオンド誘導体を製造することも可能である。 極性

リンから誘導される。したがつて、シチジンのアンル 化型の投与は、助細胞のリン脂質の合成かよび界面活 性剤生成能を支持し増殖するのでもろう。シチジンア シル誘導体の有益な効果は、ウリジンアシル誘導体の 共投与で増大する。

すらに、 シチジンのアシル 誘導体の 投与は神経 選客の 治療に 有用である。 とのアシル 誘導体は、 脳低 取需または 平中等または その後に、 脳のリン 耐質 組成を 密復させまたは 維持する ことにより その 活性 を 発揮 する。 シチジンの アシル 誘導体 るのに 有用である。 脳血管 歴 等、 パーキンソン 病、 シェび 脳失調の こう た 障害は リン 脂質 レベルと 関連づけられて きた。 クリジンのアシル 誘導体 は、 シチジンの アシル 誘導体 と 共投与して その 効果を 増強し 有利である。

シチジンおよびクリジンのアシル誘導体の投与は、 脳血管性痴呆 およびパーキンソン病の 治療に有効であ る。 脳血管性痴呆 およびパーキンソン 病は、 徐々に、 一般的に対称性の、 仮借なく進行するニューロンの脱 落を生じる。 小脳失調は主としてブルキンエ細胞に影 響する神経細胞の欠客によって等数づけられている。

したがつて、シナツンかよびゥリソンのアシル誘導体の投与は、リン服質の生合成を増大させ、脳血管性障害、パーキンソン病かよび小脳失調の進行を侵和して、その活性を発揮する。

アシル 世換番は胃腸管からのヌクレオシド誘導体の通過を最短させ、1 回投与後の化合物の血流中へのさらに持続的な迷惑を可能にする。 医性基は腸胃内に存在するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプテダーゼにするエステラーゼ、アミダーだまたはペプテダーゼにするエステラーゼ、アミダーだまたはでから、卵医性アシルを与え、これがついて効率的に循環内に入る。卵医性アシルを換塞より選やかに切断される医性アシルを換塞は、本技術分野の動様者によれば、無視な実験を行わないでも容易に選択できるものである。

アシル誘導体はまた、血漿シェび非様的 は後内の 群 まによる スクレオンド 残 素の分解を受けにくく、 保 を介する 血液からの 植失も受けにくい。 非 経口 投与 の ためには、 衛性 アシル 登換体 をもつ アシル 誘導体、 し たがつて 水 移性 でもる が切りの 分解または 滑失に抵抗 性でもる 誘導の 使用が 有利で むる。 このよう な 通 に 好き しい アシル 誘導体 には クリコレート シェ び ラクテ ート ならび に 框性 知鎖を 召する アミノ 歌 から 誘導 な る 誘導体 が 好き しい。

#### 治療的使用

シチジンのアシル誘導体の投与は、小児呼吸料迫性 症候部(IRDS)を含めたが疾患、および動物能化影響する代謝性疾患の治療に有用である。アシル誘導体 は節においてリン脳質の生合反および界面活性剤生成 を支持しまた増強するように思われる。界面活性剤の 主成分、ホスファチジルコリンはシチジンジホスホコ

本発明はまた、生体の核取合成能力が最適以下の生理学的また網理学的状態の物態に設する。これらの状態には、特界内、老化、かよび副腎不全が包含される。シチジンかよびクリジンのアシル誘導体の役与は、高レベルのシチジンかよびクリジンの持続的送速を与えることにより、細胞の自己再生に食味を酵源の生合成に必要なメクレオチドの十分なブールを与える。

本発明は何らかの作用様式によつて限定されるものではないが、本発明の組成物はそれ自体でまたは取の合成がヌクレオチドかよび核取の合成の至適速度の維持に不十分な状態にかいて、ヌクレオチドかよび複数合成ならびにタンパク合成を増大することによつで作用するものと考えられる。すなわら、本発明の化合物は、心不を設合成したがつてタンパク合成を促進することにより、得限病の複類を改善することにより、有用性が見出される。

クリジンおよびシチジンのアシル酵源体は心筋梗塞 役の心室機能の改善に、また心不会治療または予防の ために投与することができる。本発明はアシルヌクレ オシド酵源体は、カルシウム対域に類与する細胞機構 を支持し、それによつて細胞のATP再生を維持もしく は支持し、心筋傷害のある種の有害を作用を防止し、 治療するのに重要な治療的質値を有する。

本発明の組成物は、心不全の治療に使用される展別、

## 特表平2-500372 (13)

たとえばジャクリス、利尿剤やよびカテコールブミンと共投与することができる。

カルシウム對領か上び RNA 空合政に関与する生化学的過程を支持する物質を心臓に 提供することにより、食材誘発心筋循等の緩和か上び安定な 短記元達を促進することが可能である。 クリジンははの筋機能である でいまれば でいる では比較的に 無効と 報告されてきたが、 これは クリジンが血漿 かよび 組織酵素に がけられるためである。 本発明は一部、 徐々に長時間に わたのならにより、心味へのクリジンの送遅を改善できることの発見に基づくものである。

りリシンのアシル的は休は低取まさたは無限界の鬼 屋のために投与することができる。 これらのアンル的 は休は、クリコーアン合成に必要な中間体、 クリシン ジホスホクルコースの生合成を増大することによって 作用し、組織の低限素または無限素に対するものと 改善し、組織とくに心臓の後能を保持するものと考え られる。クリジンアシル的導体は、低酸素、無限素、 危血、過剰のカテコールアミン作動性解散、かよびジ ゴキシン中毒の処量に使用できる。

本発明の化合物はまた、糖尿病のある種の持続する 合併症の阻止のための有用性が見出されている。 この

はその盗事的に許容される塩の形で含有し、1 日に1 ~ 3 回投与される。これは、たとえば 2′, 3′, 5′-トリー 0 - アセチルシチジンシよび 2′, 3′, 5′-トリー 0 - アセチルクリジン 1 5 ~ 4 5 0 0 叩に相当する。

心不全、心筋梗塞かよびその結果としての高血圧の 治療に襲しては、ウリジンのアンル誘導体 2.5~100 モルチをシテジンのアシル誘導体 7.5~0 モルガと共 投与できる。ただし、シテジンとクリジンのアシル誘 導体の倉は100モルラを超えない。たとえば、2', 3',5'-トリーローアモテルクリジン1125~4500 - 脚を2',3',5'-トリーローアモテルシテジン0~ 3475 町とともに役与する。

脳血管維等、特別病、肝痛者かよび肝疾患の治療には、 さた態の 懐報性を増大させる ためには、 ラリジンのアンル誘導体 25~75 モル まをシテジンのアンル誘導体 75~25 モルチと共投与できる。 ただしりリジンとシチジンのアンル誘導体 の量は 100 モルチを越えない。 たとえば、 2′・3′・5′・1・リー0~アセチルクリジン1125~3375 Wと共投与される。

呼吸弱過症受許の治療のためには、シテジンのアシル誘導体 2 5~1 0 0 モルラモ クリジンのアシル誘導体 7 5~ 0 モルチと共投与できる。ただし、クリジンとシテジンのアシル誘導体の量は 1 0 0 モルチを越え

呼きしいアンル 屋接着にはアセテル、プロピオニル かこびプチリル番が包含される。好きしいアンルスク レオンド誘導体には、 2° . 5° - トリーローアセチ ルシチジン、 2° . 5° - トリーローアセチルクリジン、 2° . 5° - トリーロープロピオニルクリジン、 2° . 5° - トリーロープロピオニルンチジン、 2° . 5° - トリーロープチリルンチジン知らされる。 ンチ ジンかよびクリジンの両アンル誘導体を共投与することも有利である。

代表的な投与期望は、シチグンかよび/またはウリ ジン10~3000時間曾をそのアシル誘導体また

ない。たとえば 2′. 3′. 5′-トリーローアセチルンナ ソン1125~4500gを 2′. 3′. 5′-トリーロー アセチルクリジンC~3375gと共投与される。

## 治级的投与例

#### <u>心不全</u>

シチサンかよびウリジンのアシル 誘導体は 数種の心 不全の治療に有用である。これらの誘導体は、高血圧 による心理への負荷の増大の場合の持続性の特質的機 能亢竭の維持に、またたとえばとくに心筋便塞後の心 獾 の 生 存 部 分 の 懐 能 の 支 持 代 有 効 で あ る 。 徒 者 の 場 合 は、便塞の発症後できるだけ選やかにシナジンとウリ **ジンのアシル競導体の混合物を与え、以後、これらの** メクレオシドのアシル誘導体の適当を処方を、 それぞ れ1日約3.5~3.0分の用量で慢性的に経口投与する。 とれらの化合物は、心筋梗塞の慣用の治療と併用して 有利に使用できる。ヨクレオシド誘導体は、負荷、 低 酸素を元はカテコールアミンに対する二次的を傷害に 対し、心臓の伝館を低下させないで心臓を保護すると いう独特な利点を有する。それはこれらの化合物が心 筋の代謝的統合性を増大させ、とくにカルシウム処理 を改善させることによつて作用するからである。又ク レオシド房準体は心筋梗塞または心不全の危険がある 患者に予防的に投与することもできる。

うつ血性心不全を担く慢性的心不全症の治療には、 シチタンタよびウリタンのアンル翻導体を、各スクレ

## **转表平2-500372 (14)**

オッド1日 0.5 ~ 3 g の範囲の用意で経口投与する。 ヌクレオッドは他の祭剤たとえばジャクリス跨導体ま たは利尿剤と併用して使用することができる。心筋機 館の直接的な改善に加えて、ヌクレオッド誘導なはジャクリス中毒をその臨床効果を扱うことなく軽減させる。

#### 塘原纲

## 神経漢字

財血管障害の帰籍、たとえば卒中および慢性されば 急性の脳血管不全症には、シチジンシよびカリジンの

を含む誘導体は、所能のジカルボン取の無水物をピリ ジン中でジーデオキシリポスクレオンドと反応させる ことによつて製造される。

たとえば、ウリシンので、3、5・トリーローアンル時頃体は、Nishizawa ら(Biochen. Pharmacol.

14:1605,1965)によって開示された方法の改員法によって解決できる。ピリシン中(当書のウリシンに3.1 当書の取無水物(無水酢酸、無水酪酸等)を加え、混合物を80~85℃に加熱する。ついて頻節方法を用いてトリアンル酵導体を単離する。別法としてクリシンをピリジン中盆温で3.1 当量の所留の酸クロリド(アセテルクロリド、パルミトイルクロリド等)と処理してもよい(例と参照)。

クリジンのジーアンル誘導体は、Nishizawa らに従い、クリジンをピリジン中室圏で所属のアンル化合物の関係水物1当量と反応させることによつて製造できる。ついて反応混合物を2時間80~85℃に加無し、た却し、保単方法によつてジーアンル誘導体を単端リジンのジーアンル誘導体は、クリジンをピリジンをよび、フェリド1当者で処理することによっても関方法によっ、クリジンのジーアンル誘導体はついて標準方法によっ、クリジンのジーアンル誘導体はついて標準方法によって単端し、クェットグラフィーで精製する(例引き減)。クリジンのグ・ジージアント誘導体は Baker ら(J.

アシル誘導体、とくに極口投与使に血液短期門を通過するように処方された誘導体を、1日に各メクレオシドの5~3.0 g の範囲の経口的用量で、少なくとも数カ月間投与する。

パーキンソン網では、アシルシテクン誘導体がとく に有用で、使用の第一選択剤し、ドーパと併用投与する。1日に0.5~5.0 gの盛口的用量のシナジン誘導 体の投与は満足できる露束的維持を可能し、またし、 ドーパの投与量を減量できる。これはし、ドーパが選 ましくない動作用をもつことから有利である。

#### 化合物の製造方法

本発明のアンルの海体は以下の一般的方法で製造できる。アンル登換器がアンル化反応を妨害する器だととばヒドロキンルまたはアミノ器を有する場合にはメテルシリルエステルまたは、「BOC 基で遺断してから無水物を製造する。たとえば、乳配は t - プテルジメテルシロロンランで 2 - (t - プチルジメテルシロやン)プロピオン配に変換し、ついて塩基水溶液で生成したシリルエステルを超水分解する。無水物は、保健された酸を OCC と反応させて生成させる。

アミノ酸の場合は、標準方法を用いてN - t - 80C 勝導体を製造し、ついでDCC で無水物に変換する。

2個以上のカルポキンレート夢を有するアンル登壊 基(たとえばコハク酸、フマール酸またはアジピン酸)

Med. Chem., 22:273.1979)から選用した. 操作によつて製造できる。5′-ヒドロキシル透は、イミダブールを含有する DMF 中国温で1.2 当量のモーブテルジメテルシリルクロリドを用いて選択的に保護する。カリジンの5′-モーブテルジメテルシリル誘導体は標準方法によつて単離し、ついてピリジン中コ〜5℃で所望のアンル化合物の取無水物2.1 当量によつて処理する。生或した5′-モーブチルジメチルシロャン-2′、3′-ジアンルクリジンをついてテトラプチルアンモニウムフルオリドで処理し、クリジンの2′、3′-ジアンル誘導体を標準方法によつて単離する(例に参照)。

で、3′、5′-トリーC・アンルゥリジンの二級アミンをついてPijlら(米国特許第4.425,3355号)に従ってアンル化できる。この場合には1~5当目の有機運動たとえば、ピリジンのような芳香族アミン、トリアルキルアミンまたはド、パージアルキルアニリンを含有する那ブロトン性溶媒中、1.1当量の取クロリドで処理する。この操作を用いて、2′、3′シェび5′のヒドコキン盃のアンル量換過とは異なる、アミノ盃上のアンル量換過を有するカリジンのテトラアンル誘導体を製造できる(例行参照)。

ッチヴンの 2', 3', 5'-トリ-ロ-アシル鉄準体は Gieb 5 ( J. Ked. Chem., <u>14</u>: ! 159, 1971 ) の方法に従つて製造した。たとえば、シチジン塩酸項 を DMF 中、所望の数クロリド 3.1 台景で処理する。2,3、5、トリーローアンル跨導なはついで領毒方法によつて単載される(例及参照)。

シチジンの 5'- アシル 静 導体は 3iab 5 ( 前出 ) に 従つて、シチジン塩酸塩を DMF 中で歌クロリド 1.1 当 量と反応させ、ついで爆単方法によつて 5'- アシルシ チジンを単程する ( 例 X 参照 ) 。

シチジンの N<sup>6</sup> - アミンの選択的 アシル化は Sasaki 5 ( Chem. Pharm. Bull., <u>15</u>: 394,1967) によって開示された操作に従って行った。これはシチ ジンをピリジンかよび DMF 中、取無水物 1.5 当量で処 理するものである。ついてシチジンの N<sup>6</sup> - アシル誘 導体を標準方法で単粒する(例 3 参照)。

別法として、シチジンの N<sup>6</sup> - アシル静寒体は、シチジンをピリジンまたはピリジンと DMP の混合物中でアシル無水物と処理して製造される。 N<sup>6</sup> - アシルシチジンの選択的製造の別法では、 Akiyama ら ( Chen. Pharm. Bull., 26: 981,1978)に従つて水・水浸和性移撲中で取無水物により選択的にアシル化する方法がある。

アシル番がすべて同種のテトラアシルシナジン誘導体は、ピリジン中室通で少なくとも4モル当量の取無水物でシナジンを処理することによって製造できる。ついて、テトラアシルシチジンを標準方法によって単載する(例知参照)。

る適当な溶液であつてもよい。とれらの製剤は活性化合物約0.1~998好ましくは約10~908を設形剤とともに含有する。

本発明の医薬製剤は、それ自体公知の方法だより、たとえば慣用の混合、類位化、徳衣がけ、海解さたは改結を換工程によつて製造される。すなわち、経口的に使用される医薬製剤は、活性化合物を固体致形剤と混合し、所望により得られた混合物を分砕し、混合物を類位に加工し、適当之補助剤を所容によりまたは必要に応じて添加して、錠剤または糖衣錠中心錠を得ることができる。

 N\* アミノ芸のアシル量換素がリポース環のヒドロキシル基上のアシル量換素とは異なる化合物(たとえば N\* - パルミトイル - 2'、3'、5'-トリーローアセナルシテジン)の製造には、上述のようにして N\* - アミノ基に選択的に所認のアシル基を結合させ、ついてヒドロキシル基を所望の量換基でアシル化する。別生として、リポース吸画上の登換器を N\* アミノ基の登換器の結合的に結合させ、ついて再び上述の方法を使用することもできる。

本発明の範囲に含まれる思立物は、その各成分が所期の目的を達成するのに有効な含含まれているすべての組成物を包含する。すをわら、本発明の組成物はなりリジンまたはシチジンのアンルヌクレオンド誘導体1程または2種以上を、投与した場合、血漿をた組織のレチジンまたはクリジンかよびそのアンル誘導体のレベルを所置の効果を生じるように上昇させるのに十分な食、含有するものである。

無理学的に活性な化合物に加えて、新規な医療製剤には、 医薬的に使用される製剤中への活性化合物の処理を容易にするための状形剤からび補助剤からなる通当な 医薬的に許容される 21年を含有する。 この製剤は とくに経立的に投与できるものが好ましく、 好ましい 投与形態たとえば疑剤、 精文優かよび カブセルとして 使用できる。 これらの製剤は坐剤のような軽重傷的に 役与できる製剤また、 生計でまたは経口的に投与でき

タルク、ステアリン取もしくはその堪たとえばステア リン取マグネシウムもしくはステアリン酸カルシウム、 および!またはポリエテレングリコールがある。様々 袋中心袋には道当なコーテイング、赤笠により胃液に 抵抗性のコーテイングを施すことができる。との目的 では、原玺により、アラピアゴム、タルク、ポリピニ ルピロリドン、ポリエテレングリコールかよび/また は二酸化チタン、ラッカー溶液ならびに適当な存扱溶 株または溶媒混合物を含有する最厚溶液を使用できる。 胃液に抵抗性を示すコーテイングを生成させるために は、適当なセルロース製品たとえばアセナルセルロー スフタレートまたはヒドロキシブコピルメチルセルロ ースフタレートの海波が使用できる。契利さたは糖衣 鏡のコーテイングには奥料または色素を、たとえば誰 別または化合物の用量の異なる組合せを表すために最 加することもできる。

経口的に使用できる他の医薬製剤には、セラチンで作られた押し込み式カプセル、ならびにゼラチンと作りセロールまたはソルピトールのような可取剤でやいは、1種または2種以上の危性化合物を、乳糖のような充填剤、デンプンのような結合剤かよび/またはラルクもしくはステアリン酸マグネシウムのようた常沢ルクもしてはステアリン酸マグネシウムのようた常沢ルクもしてはステアリン酸マグネシウムのようた常沢ルクもしてはステアリン酸マグネシウムのようた常沢

特表平2-500372(16)

合物は、脂肪油、液体パクフインをたはポリニチレン グリコールのようを適当な液体中に好ましくは溶解を たは思測されている。さらに安足剤を添加してもよい。

経直腸的に使用できる腹裏器剤には、たとえば、活性化合物と坐裏器剤との混合物からたる 壁制が包含される。 適当な坐裏器剤は、たとえば、 天然または合成のトリグリセライド、 パラフィン炭化水気、 ボリエチレングリコールをたは高級アルカノール がある。 さらに、 信性化合物と 器剤の混合物 からなる ゼラテン 直腸カブセルの 使用も可能である。 使用可能 な 番剤原料にはたとえば、 液体トリグリセライド、 ポリエテレングリコールをたはパラフィン炭化水果が包含される。

以下の実施例は本発明の方法なよび組成物を例示す

る生物学的利用性の比較

ヒト強頼者を一夜絶食させたのち、高速静脈血サン プルを採取し、ついて 0.7 6 モルノ kg(28 kg/kg。 70kgの被験者で2g)のトリーコーアセチルカリジ ンを100g8の水とともに摂取された。化合物の摂取 後1.2.3かよび4時間目に立波サンブル( Q.5 mg を採取し、処理して、血漿ウリジン含量をHPLCで測 定した。別の日に、等モル用量のフリジン(18g/ kg,70kgの放験者で1.3g)をアシル妨導体に代え て長取させたほかは、全く同じ実験を行つた。カリツ ンの血漿レベルは、トリーローアセチルカリジンを摂 収した場合の方がウリジンの等もル用量を摂取した協 合より実質的に高かつた。トリーローアセチルカリジ ンの経口投与後少なくとも4時間は、カリジンレベル は有用な治療範囲(10マイクロモル以上)に維持さ れた。毎日的にカリジンを投与した後には、ヌクレオ シドの血漿レベルはわずか1点で(2時間後)10マ イクロモルを超えたのみであつた。

本例に記載した実験は、外因性にトリアセチルのリジンかよびトリアセチルシチジンを与えると、実験的に心室機能を低下させたのちの心室心筋のポンプ機能の関復を補助できるか否かを決定するために設計されたものである。

るものであつて、本発明を展定するものではない。本 技術分野の熱視者には自乳の他の退当な嫌節をらびに 通常、臨床的危機に張して遭遇する様々の状態シンび パラメーターへの適応は、本発明の精神シンび範囲に 包含されるものである。

**₽**7

麻酔した雄性する44ラット (Retired Breeders, 450~5008)の右頭動鉄化シリコン製のカテー テルを植え込んだ。3日装からは、動物を妨げること なく血液サンプルが採取された。基礎血液サンプルを 採取したのち、動物を各4匹のラットからなる4群に 分けた。各群には、以下の化合物、クリジン、 2'.3', 5′~トリーローアセチルカリジン、シテツンまたは 2′。 が、5′-トリーローアセチルシテジンのそれぞれの異 なる1 種を投与した。化合物は等モル用量( D.2 8 モ ル/畑)を挿管法により胃内に投与した。投与 0.5 、 1,2,3かよび4時間後に、血液サンブル(0.3 mの を採取し、処理し、ついでシチジンまたはカリジン含 書を BPLC で検定した。ラットでは、血漿ゥリジンレ ペルはトリーローアセチルウリジンの摂取後少なくと も4時間までは、等モル量のウリジンの摂取後に比べ、 有意に高かつた(5~10倍)。

例目:カリクンかよびアシルカリクンのヒトにかけ

突敗的心筋傷害は、麻酔した(オンプタール。50 砂/kg i.p. ) 単性する4 4 ラット(2 5 0 8 ) の痕 部大動脈を内径 0.6 7 皿に収荷させ、ついて、イソブ ロテレノール堪取塩(5吋, a.c.)を1回注射して 舒発した。動脈収縮かよびイソプロテレノール投与後、 ⇒よび1時後と2日時間に再度、トリアセチルシチジ ンとトリアセチルカリジンの混合物(各590町/kg) を投与した。一部の動物にはアセチル化スクレオシド の代わりに食塩水を注射し(非処屋)、1 岸の動物に は同じく食塩水を投与したが、大動脈収縮もイソプロ テレノール投与も行わなかつた(対照)。心室機能は 大動脈収穫24時間後に創定した。動物をナトリウム ペントペルピタール(50g/㎏,i.p.)で釈酔し、 カテーテルをノルエピネフリン投与用に右頭静脈に植 え込んだ。第二のカテーテルは右頸動脈を極て心臓の 左案内汇挿入した(Intramedic PB - 50)。左室収 羅勒正(LVSP)、左宮収縮および拡張の会大速度(そ れぞれ + dP/dT かよび - dP/dT ) かよび心拍数(HR)を 直接カテーテルを介し、 Stoelting Physioscrite E ポリグラフに接続した Stathan 型圧トランスジューサ ーを用いて測定した。これらのパラメーターの値は C.1 cf のノルニピネフリン重潜石敬塩の景度 1 C-6 。 1 (3<sup>-8</sup> かよび 1 (3<sup>-4</sup> での 1.v. 投与の前後に配録した。 この装量により、前肢の皮下に指入したメテンレス針 電腦を用いて心電図も記録した。心準作業拍出書は左

室収録期圧と心拍数の領として計算した。

大動駅収縮とイソプロテレノールの同時投与化より、心筋機能は無多動物に比べ明らかに低下した。 左面収縮 那任、 + 4P/4T ・ - 4P/4T かよび心漏作集拍出合はすべて有意に低下した(第1表 ・ 第1図~第4図)。大動駅収縮かよびイソプロテレノール投与後にアセテル化ピリミジンヌクレオシドを投与された動物に比べ、イソプロテレノールのみを投与された動物に比べ、すべてのパラメーターが正常方向に有意に回復した(第1図~第4図)。 実験的心筋傷等後には心拍数も低下した(第5図)。

第一代:結集心験協能

<b>克</b>	LVBP (24 Hg)	HB (bpm)	HR +4P/dT -4P/dT HR x LMSP (bpm) (m Hg/coc) (m Hg/soc) (m Hg/soc)	-dP/dT' (## Hg/sec)	181 × 12/57 ( au 118/10 10 )
<b>三</b>	141±11	386±46	600D±348	5640 <del>1.</del> 528	141±11 386±46 6001±348 5640±528 55.766±10.4
AC + 食塩水	107±14*	283±44	4080±600*	3120±840*	107±14° 283±44 4080±600° 3120±840° 32.633±9.11;
AC + TAURTAC	158±9	398±28	6000±480	6000±480 5640±300	63.518±6.62

:大智県収斂+1ンブロデレノー

対限値に比し有免徴あり(P<0.02)

CVSP:在氧收益助压HR :心抽数

+4P/4T: 最大心窗収縮溫度 -4P/4T: 偉大心宮쎃吸遊度

心筋機能のパラメーターは 0.1 ㎡の 1 0<sup>-4</sup> M ノルエピネフリン 宣酒石 取堪の投与使にも列定した。 これらの個は心臓の最大機能を示す。 別定値は第 2 表 サよび 第 5 図~第 1 9 図に示す。

#### 考察

## 例ド: アンル化ピリミジンヌクレオンドによる肝癌 響治療

化学的に研究された肝傷害に対するトリアセチルシ チジンなよびトリアセチルクリジンの語口投与の効果 を評価した。四個化炭素によるネズミの慢性的処理は、 最終的には肝硬変に至る肝障害を誘発する標準モデル となつている。

如 2 表:是大心解做配

9600±480 138.056±12,234	
9600±480	
446133 115201600	< 0.0 2 )
446±33	X 蒸倒 7 光 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
30819	た 全
AC + TAULTAC	日の観察なり

场与打算一段尺回

120,833±13,147 80,860±15,271\*

7200±408 6000±560\*

+dP/dT (mHg/dac) 12000±1580

436±46

HR (bpa)

Ħ

S.

9480±480\*

334±47

277±3 238±12\*

AC + 介田水

퍞

灰

HR x LVSP (sa Hg/min)

-48/47 (mailg/sec)

- 2 0 並の単性 2 3 4 4 9 ツト ( 2 0 0 8 ) に四塩化 炭素(コーン油中50% CC4, 0.2 9/19)を1週に 2回、8週間注射した。四塩化炭素による最初の2週 間の処量後に、半数の動物には残りのも週間、トリア セチルカリタン( TAU )とトリアセチルシテジン (TAC)の混合物(各50%/おを1%の水に加えて 投与、1日2回)を盛口的に投与した(摂食)。他の 半数の動物(対照)には等容の水を摂取させた。四塩 化炭素処理の8週が終了したのち、循環から、プロモ スルフタレイン( BSP )を放去する形力によつて肝根 館を評価した(肝根館の保港試験法)。ラットを探路 し(ケタミンBO切/kgかよびキシラジン13切/kg)、 BBP の投与と血液採取のために頭動駅にカテーテルを 挿入した。 BSP ( 5 0 W/kg , 0.5 M 食堪水中 ) は一 **皮に投与した。 周期的に血液サンブル( 0.2 ㎡)を採** 取し、20 MLの血漿に G.1 M NaOH 1 M を添加して 5 7 5 am の U V 吸収を記録して血漿 BSP 後度を別定 した。

第11区に示すように、四塩化炭素処置時代TACシ よびTAUを投与された動物は、対無動物に比べて、循 環からの有意に良好をBSP除去銀を示した。これは TACシよびTAUが四塩化炭素による傷害から肝を有意 に保護することを示している。

例V: 2', 3', 5'-トリーローアンルクリジンの製造

加熱し、冷却し、氷水中に注ぎ、等容のクロロホルムで3回知出してエステルを回収する。 次にクロロホルムを Q.O 1 N 祝歌、1 多炭取水素ナトリウム、 最後に水で洗浄する。 気酸ナトリウムで 医換したのち、クロロホルムを蒸発させ、 残つた油状物または 結晶をクロマトクラフィーに付す。 クロマトグラフィーで 単離される 主生成 物は 5′- 医換エステルである (Nisnizawa 6: Biochem. Pharmacol., 14:1605,1965から 運用)。

別法として、カリジンの選択的ジーアシル化は、1 8のカリジンを氷谷中で0℃に合却した1:1ピリジ ン:N、N・シメチルホルムアミドろ目形に懸濁して 実施する。所望のアシル化合物の取り口りド1.0 モル 当者を混合物に簡加し、日でで12~24時間提择す る。水348を加え、ついて再進を真空中、50℃で蒸 発させる。独留物をメメノールに容解し、約38のシ リカゲル上に後着させ、通剰の溶媒を冒去する。トル エンを固体塊からる回番発させ、すべてを、クロロホ ルム中シリカゲルの3×15mスラリー充填カラム上 に負荷し、タロロホルム(200㎡)から20:80 メタノール:クロロホルム(200%)の直線勾配で 部出させる。適当な分面を TLC で確認して集め、辞集 を無発させると所望の生成物が得られ、これを再結晶 するかまたは真空中でガラス状に乾燥する( Baker ら : J. Med. Chem., <u>21</u>:1218.1978から選

#### 設無水物から

18のクリツンを無水ビリツン(予め水酸化カリクム上で乾燥)20mm 唇かし、とれに宜速で、所強のアンル化合物の酸無水物(たとえば無水酢酸、 無水乳酸、 無水路酸等)3.1 モル当君を加える。 反応退合物をついて2時間80~85℃に加熱し、 冷却し、 氷水中に注ぎ、 等谷量のクロロホルムで3回物出してエステルを回収する。 クロロホルムをついて氷 90.01 N 2 酸、 1 多炭酸水栗ナトリクム水溶液、 タンび最後に水で洗浄する。 酸酸ナトリクムで 医碘したの 5クロロホルムを 誘発させ、 残つた油状物また は 弱晶をクロマトクラフィーに付す( Nishizawa ら: 3iochem. Pharmacol., 14:1605,1965

## 取クロリドから

クリシン; 8 を 2 ① 配の無水ピリジンに取り、これに 5 ℃で 所図のアンル化合物の酸クロリド (たとえばパルミトイルクロリド,アセチルクロリド等) 3.1 モル当量を加える。混合物を重保に一度保持したのち、氷水に加え、上述の場合と同様に後処理する (Nishizawa 5: Biochez, Pharmacol., 14:1604, 1965から適用)。

## 何り:5-アシルクリジンの製造

名水ピリジン20 dにクリジン18 を容解し、これに室風で所望のアシル化合物の取無水物 1.5 モル当旨を加える。反応混合物をついて 8.0 ~8.5 ℃に 2 時間

#### 用)。

## 例ほ:2′、3′-ジナシルカリジンの製造

クリシン・9を乾燥ド、N・シメナルホルムアミド2日 がに思想し、浸洋したがら、これに2.4 モル当音のイミがゲール、ついで1.2 モル当音の・・プナルシメナルクロロンランを加える。温合物を、選気から保護して盆屋で2日時間浸洋し、ついて真空中5日でで溶媒を放去する。接着物を酢取ニナル15㎡に溶解し、この溶液を水10㎡で洗浄し、抽出液を洗取マグネシウムで乾燥し、蒸発させるとシロップが得られる。10㎡の筋クロロホルム溶液に白濃点さでヘキサンを加え、ついで徐々に選進さで冷却させると、5°-(ちーナナルジメナルシリル)クリシンが得られる。

5'-(・- ナチルジメチルシリル) ウリジン 1 多を ① ℃に冷却したを強ピリジン 1 5 転に磨壊し、接拝し ながら所望のアンル 化合物の運当な殴無水物 2.1 モル 当者を加え、混合物を護気からの保護下に 0 ~ 5 ℃で 2 ① 時間投拝する。ついで数 4 の水を加えて反応を終 結させる。密葉を燃発させ、残密物をクロロホルム 1 5 転に容解し、2 × 1 5 転の飽和炭吸水果ナトリウム、ついで水で洗浄し、 を換し(流酸マグネシウム)、 展発させると景琴、産卵なシロップが得られる。これ を真空中、25℃でを繰する。

上記アンル化生成物の可換テトラビドロフラン3 0 ml 中溶液を撹拌したがら、これ化氷酢酸 2 ml、ついて

テトラナナルアンモニウムフルオリド 1.5 ~ 2.3 8 を加え、反応は TLC でモニターする(9:1 クロロホルム:メタノール)。アシル化ウリシン 誘導体の 5'ヒドロキシル高から t - プテルジメナルシリル高が完全に除去されたらは、傷合物を 3 日 9 の シリカゲル層を通して減温してフルオリドを除き、生成物はテトラヒドロフランで容出する。 汚談を取売させて得られた想生成物をアセトンから再増品すると、所蔵の 2', 3'-シアシルクリシン誘導体が得られる(Baker 5: J. Med. Chen., 2 2: 2 7 3.1979から適用)。

野田: N3, 2', 3', 5'-テトラアシルウリソンの数

ピリミンン環の3位置の2級アミンのアンル化は、
で、3、5、トリーの-アンルカリジンを、 おブロト
ン性溶媒(たとえばエーテル、 ジオキサン、 クロロホ
ルム、酢酸エテル、アセトニトリル、 ピリジン、 ジオ
テレホルムアミド等)中、1~5 モル当量の有機場あ
(とくにピリジンのようを労者族アミン、 トリアルキ
ルアミン、 またはド・ドージアルキルアニリン)の
在下、所留のアンル屋換薬の酸クロリド1.1 モル
と反応させることによって遺成される( Pujii 5:米
国際許算4.4 2 5.3 3 5 5 分から適用)。 二級アミン上
のアンル壁換薬はリポース浸薬のヒドロキシル等上の
置換薬と同種でも異種でもよい。

**例 IX : 2'、3'、5'~トリ~ローアシルシチジンの製** 

取無水物 1.5 モル当量を加え、混合物を 2 時間澄风する。 容能を真空中で涂去し、得られた白色の固体をエタノールから再接品する。

別法として、シチジン(18)を7:30のピリジン:N,N-ジメチルホルムアミドの混合物に溶解し、所図のアンルで接続の取無水物1.5 モル当量を加え、混合物を盆底で一度操拌し、ついで水水中に住ぎ、提拌する。存យを真空中で蒸発させると自色の固体が残り、これをジェチルエーテルで抽出する。残留物をエメノールから再結晶する(Basaki 5:Chem. Pharm. Bull., 15:894,1967から適用)。

2

ッテツン塩酸塩1gをN・N・ツメテルホルムアミド10㎡に溶解する。取クロリド3.1モル労働を加え、混合物を盆屋で一度提供する。反応混合物を真空中で油状に繊維し、1:1節酸エテル:ツエテルエーテルと野砕する。ついで油状物を1×炭酸水果ナトリウムと避砕する。結晶性の固体を集め、水洗し、乾燥し、再結晶する(Gish 6: J. Med. Chem., 14: 1159, 1971から適用)。

97 X : 5'- アシルシナジンの設造

シテジン塩酸塩19をN,N-ツメテルホルムでミド1日間と番解する。所設のアシル環染基の取クロリド1.1 モル当量を加え、混合物を重温で一支提供する。反応混合物を実空中で油状に浸越し、1:1酢取エテル:ジェテルエーテルと磨砕する。ついて油状物を1N皮酸水素ナトリウムと磨砕する。結晶性の角体を集め、水洗し、乾燥し、再踏品する(Oish 6:J・Med.Chem., 14:1159,1971から連用)

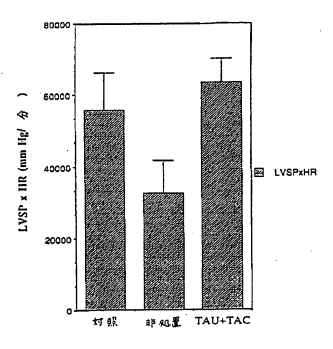
例別:Nº - アシルシテクンの製造

ンチジンの N\* - アミノ基は、シチジンのアミノギ よびヒドロキシル官配面中で最も求核性である。 選択 的な N\* - アシル化は、 ンチジンをピリジンまたはピリ ジンと N , N - ジメチルホルムアミド中週当立取無水 物で処理することによつて選成できる。 たとえば、 シ チジン 1 8 を 8 0 % の 変換ピリジンに 整没し、 所留の

例刈: 3<sup>4</sup>、2′、5′、5′-テトラアシルシチジンの製 造

シチジンの N4 アミノ基かよびリポース環のヒドロキシル番のアシル登換器が同一の化合物(たとえばテトラアセチルシチジン)は、シチジンを転換ピリジンに溶解または感傷し、所望の登換器の取クロリドまたは取無水物少なくとも 4 モル当者を加え、混合物を一夜富国で換拝する。海棠を真空中で除去し、残留物を洗浄し、再結晶する。

以上、本発明を辞細に説明したが、本技術分野の熟練者によれば、本発明をたはその任意の実施態様から逸説することをく、本発明を、超成物、状態、 投与方法について広範囲の均等をパラメーターの中で実施できるものである。





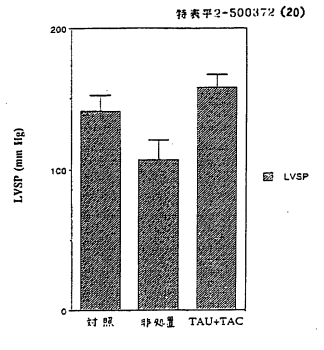


Figure 2

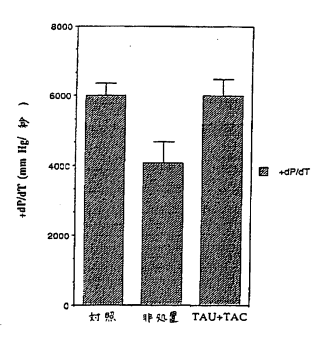


Figure 3

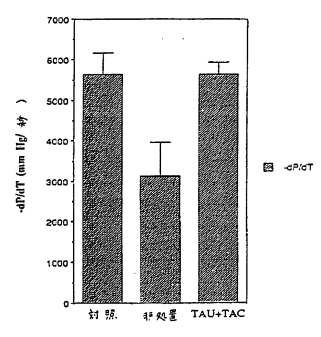
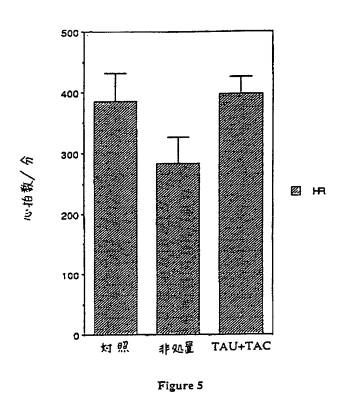


Figure 4



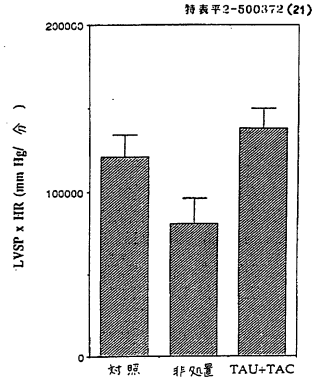
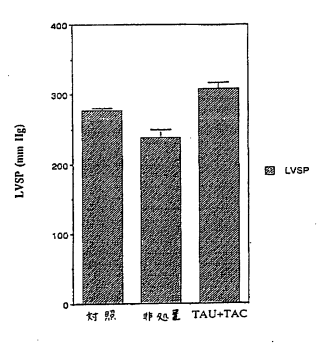
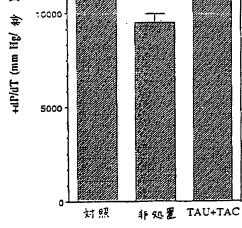


Figure 6

₩ +dP/dT



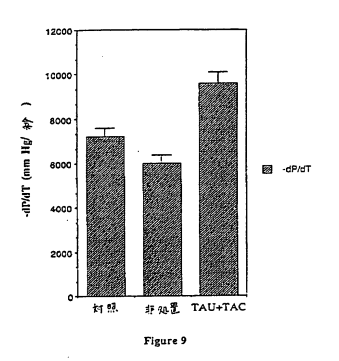


15000

10000

Figure 7

Figure 8



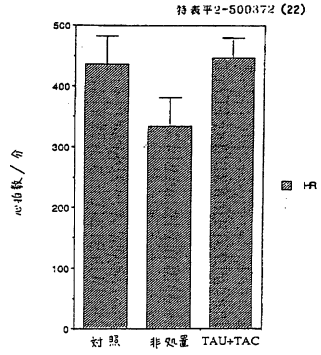
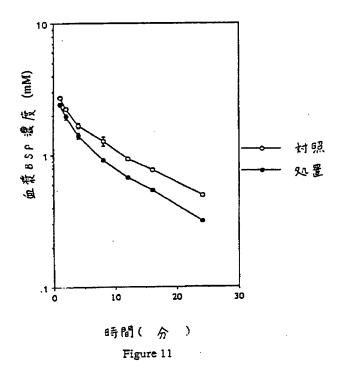


Figure 10



補正書の翻訳文提出書 (MPHER 184907813)

平成 1 年 6 月 25 日

特許庁長官 榖

1. 特許出版の表示 PCT/US88/03523

発売の名称
 アシルセウリジンおよびシチジンならびごその使用

3、传养出成人

性所(自然) アメリカ会衆国20852 メリーフンドボ・ロックビル・ ノースト ジェファーソン ストリート 1530

氏名(名称) アロ ー ニューロン。 インコーポレーテッド

. 代 理 人

〒100東京都平代田区大学町二丁日2番1号 新 大 学 町 ピ ル ヂ ン ク 331 電 括 (211) 3651 (代 語)

去 (6869) 機 沙丁

- 補正者の提出年月日 1989 年 5 月 8 日

3. 銀付客類の日券 補正者の額別文 1.週

79 年 月 1.6.25 国际出版图

## 特表平2-500372 (23)

待着(内容に変更なし) 請 水 範 囲 の 補 正

1. 式([)

(式中、 R<sub>1</sub> , R<sub>2</sub> かよび R<sub>3</sub> は同種または異様であつて、それぞれ水果または(a) 炭素原子 5~22 個を有する直側周防腹、(b) グリシンならびに L 型のアラニン、パリン、ロイシン、イソロイシン、テロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、システン、システイン、アスパラギン原、グルタミン酸、アルギニン、リソン、ヒスナジン、カルニナン、かよびオルニナンからなる群から選ばれるアミノ酸、(c) 炭

## 手続補正書(自発)

平成1年8月7日

特 許 庁 長 官 殿

1. 事件の表示

PCT/US 88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 プロ・ニューロン, インコーポレーテッド

4. 代 理 人

唇 所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2巻1号 新 大 手 町 ピ ル ヂ ン グ 3 3 1 電 話 (211) 3 6 5 1 (代 表)

氏名 (6889) 淺 村

**67** 

5. 補正の対象

明細書及び請求の範囲翻訳文

6. 補正の内容 別紙のとおり 明細書及び請求の範囲翻訳文の後書 (内容に変更なし) 特 2 素原子3~22個を有するジャルポン酸、もしくは(d) グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸 p・アミノ安息番製、ターヒドロキン酪酸、オロト酸、シよびクレアテンからなる岬の1種もしくは2種以上から選択されるカルポン酸のアシル満である。ただし、上記量換蓄 31, Ra シよび Ra の少なくとも1つは水素であり、また Ra が水素であつて残りの置換基が直鎖脂肪酸のアシル基である場合には、その直側脂肪酸は炭素原子8~22個を有する)を有するクリジンのアシル誘導体、またはその炭素的に許客される塩

## 手続補正膏(自発)

平成1年 8月 7日

特 許 庁 長 宮 殿

1. 事件の表示

## PCT/US 88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 プロ・ニューロン、インコーポレーテッド

4. 代 理 人

居所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新 大 手 町 ピ ル ヂ ン グ 3 3 1 電 括 (211) 3 6 5 1 (代 表)

氏名 (6669) 浅 村

5. 補正の対象

補正書の翻訳文

6. 補正の内容 別紙のとおり 補正者の翻訳文の浄書 (内容に変更なし)



# 手 統 補 正 鬱

TMA 1 年 9 月 6 日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

POT/U888/03823

- 2 発明の名称
  - アシル化ウリプンおよびシテジン ならびにその使用
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出題人

住 所 氏 名 プローニューロン, インコーポレーテッド (名 数)

4代理人

層 斯

〒100 東京町千代田区大手町二丁目2番1号 駅 大 手 町 ビ ル デ ン ダ 8 3 1 電 昭 (211) 3 6 5 1 (代 度) (6669) 浅 村 暗

5. 補正命令の日付

昭和 年 月 日

- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の欄 発明の詳細な説明の欄



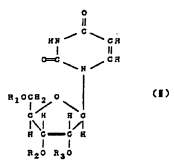
8. 補正の内容 別紙のとおり

9.最付書類の目録 同時に筆査請求書を提出してあります。

**春** 金

## 2.存許請求の総囲

(1) 式(1)



(式中、 B<sub>1</sub> , B<sub>2</sub> かよび B<sub>3</sub> は同種または具種であって、それぞれ水素または(a) 炭素原子 5 ~ 2 2 個を有する直鎖脂肪酸。(b) グリシン たらびにも型のアラニン、パリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキンプロリン、セリン、スレオニン、システン、システイン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒステジン、カルニテン、およびオルニテンからまる評から遺ばれるアミノ酸、(c) 炭素原子 3 ~ 2 2 値

(1) 特許請求の範囲を別紙のごとく訂正する。

(2) 明細書、20頁上方の式1の1部、

「R10CH<sub>2</sub> 「R10CH<sub>2</sub> 」 で で で で で で で で で で で で で で で で で 正 する。

(3) 同舎、20買下方の式Ⅱの1部、

「R<sub>1</sub>OCH<sub>4</sub> 「R<sub>1</sub>OCH<sub>2</sub> で訂正する。

(4) 同書、22頁上方の式目の1部、

を有するジカルポン酸、もしくは(a)グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸p-丁ミノ安息香酸、
β-ヒドロキシ酪酸、オロト酸、かよびクレアテンからなる群の1種以上から選択されるカルポン酸のアンル基である、ただし、上配量換差 R1. R2 かよび R3 の少なくとも 1 つは水気ではなく、また R3 が水気であつて残りの量換器が直鎖脂肪酸のアシル器である場合には、その直鎖脂肪酸は炭素原子8~22個を有する)を有する ウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

(2) 式(1)

(式中、 $R_1$ ,  $R_2$  および  $R_3$  は同種または異様であって、それぞれ水素または代謝物のアシル基であり、 $R_4$  は代謝物のアシル基である)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される権

(3) 特許請求の範囲第1項または第2項に記載の アシル誘導体と医薬的に許容される担体とからな る組成物

(4) ウリジン10~3000mに相当する量のアシル誘導体からなる単位用量刺型である特許請求の範囲第3項に記載の組成物

(式中、R1,R2,R3 かよびR4 は問種または異種であつて、それぞれ水果また代謝物のアシル基である、ただし、上記 B 世接基の少なくとも 1 つは水果ではない)を有するシチジンのアシル勝導体少なくとも 1 種かよび医果として許容される担体の混合物からなる組成物

(8) 式(重)

(5) 特許請求の範囲第1項または第2項の少なくとも1種のアンル酵学体、 2,3,5-トリーローアセチルンチジン、 2,3,5-トリーロープロピオニルンチジンまたは 2,3,5-トリーローアチリルシチジンからなる群より選ばれる少なくとも1種のシチジンのアンル 酵導体、および 医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

(6) ウリジン1 C ~3 C C C 呼かよびシチジン1 C ~3 C C C でに相当する量のアンル誘導体からなる単位用量利型である特許請求の範囲第5項に記載の組成物

(7) 特許請求の範囲第1項、第2項または第4項 に記載のウリジンのアンル誘導体少なくとも1種、 式(II)

(式中、 R1 , R2 , R3 および R4 は同様または異種であつて、それぞれ水葉また代謝物のアシル芸である、ただし、上記 R 置換蓋の少なくとも 1 つは水業ではない)を有するシチジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる外因性シチジンを動物組織に送達させるための組成

(9) 式(1)

(式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub> かよびR<sub>4</sub> は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル語である、ただし、上記R 世換菌の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル防導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物(I) 式(II)

(式中、 R<sub>1</sub> , R<sub>2</sub> , R<sub>3</sub> および R<sub>4</sub> は同種または異種であつて、それぞれ水無または代謝物のアンル基である、ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシチジンのアンル 跨導体の有効量と 医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物(1) 式(1)

(式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub>かよびR<sub>4</sub> は問種または異種であつて、それぞれ水果または代謝物のアシル基である、ただし、上記R 置換基の少なくとも1つは水果ではない)を有するウリジンのアシル誘導体少なくとも1種と

式 (王)

(式中、 R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> および R<sub>4</sub> は間種または異種であつて、それぞれ水葉または代謝物のアシル語である、ただし、上記 R 置換薬の少なくとも 1 つは水業ではない)を有するシテジンのアシル語等体少なくとも 1 種の有効量、 かよび医薬的に許容される退体からなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

a m 12 **v 4** 7

	田原共主衆日	
1. CLASSIFIC	THE BY BUBLIET MATTER IN SUPPLY CHARGE POR PERSON, LANSING ME.	2248/03821
Trois:	CC7H 19/067, A61R 31/70	
	: 536/23, 514/49, 50	
() PIELOS 844	the man Dest, markers & senting !	
ChipArpen Ser		
0.8.	536/23; 514/48, 50	
	Operational Selection of the individual Conjuments on the Parlet Selection of the Confess Select	
	r search the generic compounds of claims 1, ds of using same in claims 21 and 22.	2, and 13
m. 0059-1-1	TO COMBISERS TO BE PELEVANT!	
Campany 1	Capter at Cocument, 11 arm authories, other surreposes, of the interior passages 4	Beards willen me. I
¥ .	EP, A 0, 056,265 (THILOL and CO GMBH), published 21 July 1982, see the English abstract, formula (1)	10-12, 26,28
¥ : .	JP, A 57-91995 (FUJU Chemical IND KK), published OB June 1982, see the Englich abstract, formula (1).	20. 31- 34
Y	JP, A 52-13085 (AJINOMOTO KK), published 21 Feburery 1977, see the English abstract, formula (I)	18, 20, 31, 32-34
ì I	English abstract, totalia (.)	
¥	US, A 3,585,188 (RYUJI MARGMOTO ET AL) 15 June 1971, see the formula (1) in column 1	1 5-6, 9, 20, 21,32,34
	page of true gargeness 9 TT tapp out over a page of the re-	a international disp date
	person of trial decembers; ** *** *** temp not unusure pupils and the risk publishing two general below of the left which is not a feet of it florid-specifications.	ar (Appr) 1100000000 1/4
T		
2. m	worth one three databases at action of the contract to provide to provide the	Limnes be softwared to
_ <b>====</b>	untals may three devicts on ordering delet() of integral organisation the melitoring dept of devices or prints some received that separated organisation or granted some or settled deliberation or melitoring or or settled deliberation, some uniform or melitoring or organisation or melitoring or control deliberation or melitoring or m	
7 22 22		
T 12772	See Sucher 5000 Climate	MINI COPPO
IV, GENTIFICA		
	Completes of the Informational Security Days on Marriag or time Communitive Sec	ru feser
29 Deces		
19A/US	Jenny Tou	•

. 80CV#	DENTE CONSIMILE TO BE RELEVANT CONTINUED FROM THE SECTION SHOTE		
100000	Comprise December, and improved, where provide up of the returned supposed.	; Process to Dom ?	
¥ 1	Section 1	:	
- !	Chemical Abstracts, volume 74, 86, 21, issued 24 May 1971 (Columbus, Onlo,	15 and	
- 1	USA). RAJABELEE "convenient companie	1 **	
- 1	OF 3', 1', 5'-tfl-0- acesyladenceins	1	
- 1	and - uridine, see page 433 column 1, the abstract no. 113368 K, Angew.	1	
- !	Chem., Int. Ed. Engl. 1971, 10(1),	i	
ŀ	75(Eng.)	ł	
Y	EP, A 0,222,192 (SLOAS-METTERING INST)	10-12,	
	published 20 May 1987, see the English	26. 28	
Α	EP, A 0.178,267 (POLIFARMA SPA),	15-17	
1	published to April 1986, See the English abstract	and	
		21	
*	US, A 3.975,367 (GISH ET AL), 17 August	20, 31,	
.	1976, see formula (I) in column 1	33-34	
¥	US, A 3,894,000 (WECHTER ET AL), 08	13-14.	
	July 1975, see the front page, column 1 the last four lines	27, 29	
•	US, A 3.991.045 (ISHIDA ET AL), 09 November 1976, mee column 2. lines 8-11	13, 27,	
, I	JP, A 55-24150 (TAZHO PHARM KK).	15-19,	
	published 23 Narch 1983, see the English abstract	21-25	
,	JP. A 50-49315 (NITSUI PHARM INC).	26 and	
	published 23 Pebuary 1980, see the English ebstract	28	
		}	
		1	
		1	
		1	
		l	
- 1		1	

## 第1頁の続き

∰int. Ci. 9

識別記号

庁内整理番号

A 61 K 31/70

ABD ABS ABS ACS ADP

母発 明 者 パマット,マイクル ケビン

アメリカ合衆国20815 メリーランド州,シエピイ チエイス,ウ エスタン アベニユー 6516

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.